PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7 : C08F 2/32, A61K 7/48	A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 00/32639 (43) Date de publication internationale: 8 juin 2000 (08.06.00)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FRS (22) Date de dépôt international: 23 novembre 1999 (2		DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,
(30) Données relatives à la priorité: 98/14965 27 novembre 1998 (27.11.98	B) F	Publiée R Avec rapport de recherche internationale.
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): S D'EXPLOITATION DE PRODUITS POUR LES TRIES CHIMIQUES SEPPIC [FR/FR]; 75, quai F-75321 Paris Cedex 07 (FR).	INDU	S-
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): MALLO [FR/FR]; 15, avenue Victor Hugo, F-78400 Chat TABBACHI, Guy [FR/FR]; 11, rue Becquerel, Castres (FR).	tou (FI	3).
(74) Mandataire: CONAN, Philippe; L'Air Liquide S.A., d'Orsay, F-75321 Paris Cedex 07 (FR).	75, qı	nai
(54) Title: NOVEL ALKANOLAMIDE-FREE THICKEN	NING 1	ATEX

(54) Title: NOVEL ALKANOLAMIDE-FREE THICKENING LATEX

(54) Titre: NOUVEAU LATEX EPAISSISSANT SANS ALCANOLAMIDE

(57) Abstract

The invention concerns a method for preparing a composition in the form of an invert latex, comprising an oil phase, an aqueous phase, at least an emulsifier of the type water-in-oil (W/O), at least an emulsifier of the type oil-in-water (O/W), from 20 to 75 wt. %, mainly from 20 to 60 wt. % and more particularly from 30 to 45 wt. %, of a branched or crosslinked anionic polyelectrolyte. The invention is characterised in that the polymerisation reaction is carried out at a pH less than 5.5, the emulsifiers do not belong to the class of alkanolamides and said anionic polyelectrolyte is based, either on a monomer with a strong acid function, or at least a monomer with a strong copolymerised acid function or with a monomer having a weak acid function, or with a neutral monomer. The resulting compositions are used in cosmetics.

(57) Abrégé

Procédé de préparation d'une composition sous forme d'un latex inverse, comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), de 20 % à 75 % en poids, principalement de 20 % à 60 % en poids et plus particulièrement de 30 % à 45 % en poids, d'un polyélectrolyte anionique branché ou réticulé, caractérisé en ce que la réaction de polymérisation est réalisée à un pH inférieur à 5,5, que les agents émulsifiants n'appartiennent pas à la classe des alcanolamides et que ledit polyélectrolyte anionique est à base, soit d'un monomère possédant une fonction acide fort, soit d'au moins un monomère possédant une fonction acide faible, ou bien avec au moins un monomère neutre. Compositions obtenues et applications en cosmétique.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Slovaquie
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Sénégal Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Togo
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Tadjikistan Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Turquie
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Trinité-et-Tobago
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ukraine
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	บร	Ouganda
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique		Etats-Unis d'Amérique
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	UZ	Ouzbékistan
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	VN	Viet Nam
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	YU	Yougoslavie
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ.	Nouvelle-Zélande	ZW	Zimbabwe
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL			
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Pologne		
CU	Cuba	KZ	Kazakatan	RO	Portugal		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Roumanie		
DE	Allemagne	u	Liechtenstein	SD	Fédération de Russie		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE.	Soudan		
EE	Estonie	LR	Libéria		Suède		
		LA	LAUCH IA	SG	Singapour		

Nouveau latex épaississant sans alcanolamide.

10

15

20

25

30

La présente demande concerne un nouveau procédé de latex eau dans huile, et l'application de ces latex en tant qu'épaississant et/ou émulsionnant pour des produits de soins de la peau et des cheveux ou pour la fabrication de préparations cosmétiques, dermo-pharmaceutiques ou pharmaceutiques.

Parmi les différents épaississants existants et utilisés pour ces usages, il y a, en particulier, les polymères épaississants synthétiques, se présentant sous forme de latex inverse, c'est-à-dire dont la phase continue est une huile. La mise en solution de ces latex est extrêmement rapide; les polymères contenus dans ces latex inverses, sont par exemple des copolymères acrylamide/acrylamido 2-méthyl 2-propanesulfonate de sodium; ils sont déjà neutralisés et lorsqu'ils sont mis en solution dans l'eau, par exemple à une concentration de 1%, on observe que le pH est généralement supérieur à 6. De tels latex inverses sont décrits dans les demandes de brevet européen publiées sous les numéros EP 0 186 361 et EP 0 503 853. Ces latex gardent une capacité épaississante importante même à pH 4.

Cependant, le procédé de préparation de tels copolymères met en œuvre, des tensioactifs de la famille des alkanolamides comme le WitcamideTM 511; or, ces composées chimiques sont susceptibles de se dégrader en composés de la classe des nitrosamines qui eux, sont des produits connus comme potentiellement cancérigènes. La simple mise en application du principe de précaution rend donc inéluctable à plus ou moyen terme, l'interdiction d'utiliser les latex inverses mentionnés ci-dessus dans la préparation de produits cosmétiques, dermo-pharmaceutiques ou pharmaceutiques. C'est pourquoi la demanderesse s'est intéressée à la mise au point d'un nouveau procédé de synthèse de latex inverses qui ne présente pas cet inconvénient.

L'invention a pour un objet un procédé de préparation d'une composition sous forme d'un latex inverse, comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type

5

10

15

20

25

30

huile dans eau (H/E), de 20% à 75% en poids, principalement de 20% à 60% en poids et plus particulièrement de 30% à 45% en poids, d'un polyélectrolyte anionique branché ou réticulé, comprenant successivement :

- une étape (a) de préparation d'une solution aqueuse contenant les monomères et les éventuels additifs ;
- une étape (b) d'émulsification de la phase aqueuse préparée à l'étape (a), dans une phase organique, en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile;
- une étape (c) de polymérisation des monomères dans la phase aqueuse amorcée par l'introduction dans ladite phase, d'un initiateur de radicaux libres ; et,
- une étape (d) d'addition dans la dispersion résultante d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau, à une température inférieure à 50°C,

caractérisé en ce que :

- la réaction de polymérisation de l'étape (c) est réalisée à un pH inférieur à 5,5,
- aucun desdits agents émulsifiants, n'appartient à la classe des alcanolamides et
- ledit polyélectrolyte anionique est à base, soit d'un monomère possédant une fonction acide fort, soit d'au moins un monomère possédant une fonction acide fort co-polymérisé ou bien avec au moins un monomère possédant une fonction acide faible, ou bien avec au moins un monomère neutre,

Selon une variante de ce procédé, le milieu réactionnel issu de l'étape (b), est concentré par distillation, avant la mise en œuvre de l'étape (c).

Selon une mise en œuvre préférée du procédé tel que défini précédemment, la réaction de polymérisation est amorcée par un couple oxydoréducteur générateur d'ions hydrogénosulfite (HSO₃), tel que le couple hydroperoxyde de cumène -métabisulfite de sodium (Na₂S₂O₅), ou le couple hydroperoxyde de cumène-chlorure thionyle (SOCl₂) à une température inférieure ou égale à 10°C, si désiré, additionné d'un agent co-initiateur de polymérisation tel que par exemple l'azo-bis(isobutyronitrile) (AIBN), puis conduite soit de manière quasi-adiabatique jusqu'à une température supérieure ou égale à 50°C, soit en contrôlant la température.

Par alcanolamide, on désigne les produits résultant de l'action des acides gras en

quantités équimoléculaires sur les alcanolamines tels que par exemple la mono- ou, la diéthanolamine.

Par "agent émulsifiant du type eau dans huile", on désigne des agents émulsifiants possédant une valeur HLB suffisamment faible pour fournir des émulsions eau dans huile tels que les polymères tensioactifs commercialisés sous le nom de HYPERMER™ ou tels que les extraits de sorbitan, comme le monooléate de sorbitan commercialisé par la Société SEPPIC sous le nom de marque Montane ™ 80, ou l'isostéorate de sorbitan commercialisé par SEPPIC sous le nom de Montane ™ 70®.

5

10

15

20

25

30

Par "agent émulsifiant du type huile dans eau", on désigne des agents émulsifiants possédant une valeur HLB suffisamment élevée pour fournir des émulsions huile dans l'eau tels que les esters de sorbitan éthoxylés comme l'oléate de sorbitan éthoxylé avec 20 moles d'oxyde d'éthylène.

Par polymère branché, on désigne un polymère non linéaire qui possède des chaînes pendantes de manière à obtenir, lorsque ce polymère est mis en solution dans l'eau, fort état d'enchevêtrement conduisant à des viscosités à bas gradient très importantes.

Par polymère réticulé, on désigne un polymère non linéaire se présentant à l'état de réseau tridimensionnel insoluble dans l'eau, mais gonflable à l'eau et conduisant donc à l'obtention d'un gel chimique. La composition obtenue selon le procédé tel défini précédemment, peut comporter des motifs réticulés et/ou des motifs branchés.

L'invention a plus particulièrement pour objet un procédé tel que défini précédemment, caractérisée en ce que 30 % à 80 %, de préférence 30 % à 60 % en proportions molaires, des motifs monomériques que le polyélectrolyte anionique comprend, possèdent une fonction acide fort; et plus particulièrement caractérisé en ce que le polyélectrolyte anionique comprend de 30 % à 50 % d'un monomère comportant une fonction acide fort et de 70 % à 50 %, soit d'un monomère comportant une fonction acide faible, soit d'un monomère neutre.

La fonction acide fort du monomère en comportant est notamment la fonction acide sulfonique ou la fonction acide phosphonique, et de préférence ledit monomère est l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique. ou l'acide. La

fonction acide faible du monomère en comportant est notamment, la fonction acide carboxylique, et de préférence, ledit monomère est choisi parmi l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide itaconique ou l'acide maléique. Le monomère neutre est notamment choisi parmi l'acrylamide, l'acrylate de (2-hydroxy éthyle), l'acrylate de (2,3dihydroxyéthyle), le méthacrylate de (2-hydroxy éthyle), le méthacrylate de (2,3dihydroxyéthyle), ou un dérivé éthoxylé, avec un indice OE compris entre 1 et 20, de chacun de ces esters.

5

10

15

20

25

30

L'invention a plus particulièrement pour objet un procédé tel que défini précédemment, caractérisé en ce que le polyélectrolyte anionique comporte en proportions molaires de 30 % à 50 % de 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane sulfonique, partiellement ou totalement salifié sous forme d'un sel de métal alcalin, de préférence le sel de sodium, ou sous forme du sel d'ammonium, et de 70 % à 50 % d'acrylamide.

L'invention a plus particulièrement pour objet un procédé tel que défini précédemment, caractérisé en ce que le polyélectolyte anionique est réticulé et/ou branché avec un composé diéthylènique ou polyéthylènique dans la proportion molaire exprimée par rapport aux monomères mis en œuvre, de 0,005% à 1%, et de préférence de 0,01% à 0,1% et, l'agent de réticulation et/ou l'agent de ramification est notamment choisi parmi le méthacrylate d'éthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate d'éthylèneglycol, le diallyl urée, le triméthylol propanetriacrylate ou plus particulièrement le méthylène-bis(acrylamide).

Le latex obtenu par le procédé selon l'invention, contient généralement de 2,5% à 15% en poids, et de préférence de 4% à 9% en poids, d'agents émulsifiants, parmi lesquels de 20% à 50%, notamment de 25% à 40% du poids total des agents émulsifiants présents sont du type eau dans huile (E/H) et dans laquelle de 80% à 50%, notamment de 75% à 60%, du poids total des agents émulsifiants, sont du type huile dans eau (H/E).

Selon un aspect particulier du procédé tel que défini précédemment, les agents émulsifiants du type eau dans huile consistent essentiellement en du monooléate de sorbitan.

Selon un autre aspect particulier, la composition obtenue par le procédé tel que défini précédemment, est caractérisée en ce que la phase huile représente de 15% à 40%, de préférence de 20% à 25%, de son poids total. Cette phase huile est constituée soit par une huile minérale commerciale contenant des hydrocarbures saturés de type paraffinique, isoparaffinique, cycloparaffinique, présentant à température ambiante, une densité entre 0.7 et 0.9 et un point d'ébullition supérieur à 180°C, telle que par exemple l'Exxsol D 100 S commercialisé par EXXON ou une huile blanche minérale, telle que le MARCOL TM 52, ou l'isohexadécane commercialisé par BAYER ou de l'isododécane, soit par une huile végétale, soit par une huile de synthèse, soit par un mélange de plusieurs de ces huiles.

5

10

15

20

25

30

Selon un aspect préféré de la présente invention, la composition obtenue par le procédé tel que défini précédemment, est caractérisée en ce que la phase huile est constituée essentiellement d'isohexadécane ou de MARCOL TM 52. L'isohexadécane, qui est identifié dans Chemical Abstracts par le numéro RN = 93685-80-4, est un mélange d'isoparaffines en C₁₂, C₁₆ et C₂₀ contenant au moins 97% d'isoparaffines en C₁₆, parmi lesquelles le constituant principal est le 2,2,4,4,6,8,8-heptaméthyl nonane (RN = 4390-04-9). Le MARCOL TM 52 est une huile commerciale répondant à la définition des huiles de vaseline du Codex français. C'est une huile blanche minérale conforme aux règlementations FDA 21 CFR 172.878 et CFR 178.3620(a) et est inscrite à la Pharmacopée des USA, US XXIII (1995) et à la pharmacopée européenne (1993).

Les latex contiennent entre 20% et 50% d'eau. Les latex selon l'invention peuvent également contenir divers additifs tels que des agents complexants, des agents de transfert, ou des agents limiteurs de chaîne.

L'invention a aussi pour objet l'utilisation de la composition obtenue selon le procédé tel que défini précédemment, pour préparer une composition topique cosmétique, dermo-pharmaceutique ou pharmaceutique.

Une composition topique selon l'invention, destinée à être appliquée sur la peau ou les muqueuses de l'homme ou de l'animal, peut consister en une émulsion topique comprenant au moins une phase aqueuse et au moins une phase huile. Cette émulsion topique peut être du type huile dans eau. Plus particulièrement, cette émulsion topique

peut consister en une émulsion fluide, telle un lait ou un gel fluide. La phase huile de l'émulsion topique peut consister en un mélange d'une ou plusieurs huiles.

Une composition topique selon l'invention peut être destinée à une utilisation cosmétique ou être utilisée pour préparer un médicament destiné au traitement des maladies de la peau et des muqueuses. Dans ce dernier cas, la composition topique comporte alors un principe actif qui peut par exemple consister en un agent anti-inflammatoire, un myorelaxant, un antifongique ou un antibactérien.

5

10

15

20

25

30

Lorsque la composition topique est utilisée en tant que composition cosmétique destinée à être appliquée sur la peau ou les muqueuses, elle peut ou non comporter un principe actif, par exemple un agent hydratant, un agent bronzant, un filtre solaire, un antirides, un agent à visée amincissante, un agent antiradicalaire, un agent antiacnéique ou un antifongique.

Une composition topique selon l'invention comporte habituellement entre 0,1% et 10% en poids de l'agent épaississant défini ci-dessus. Le pH de la composition topique est de préférence supérieur ou égal à 5, plus préférentiellement, il est compris entre 6 et 12.

La composition topique peut en outre comporter des composés classiquement compris dans ce type de compositions, par exemple des parfums, des conservateurs, des colorants, des émollients ou des tensioactifs.

Selon encore un autre aspect, l'invention concerne l'utilisation du nouvel agent épaississant conforme à l'invention mentionnée ci-dessus, pour épaissir et émulsionner une composition topique comprenant au moins une phase aqueuse.

La composition cosmétique, dermopharmaceutique ou pharmaceutique définie ci-dessus comprend généralement de 0,1% à 10% et plus particulièrement entre 0,5% et 5% en poids dudit latex inverse. Elle se présente notamment, sous la forme d'un lait, d'une lotion, d'un gel, d'une crème, d'un gel crème, d'un sa von, d'un bain moussant, d'un baume, d'un shampooing ou d'un après shampooing.

De façon générale, ledit latex inverse, peut remplacer avantageusement les produits vendus sous le nom SEPIGEL™ 305 ou SEPIGEL™ 501 par la demanderesse, dans les compositions cosmétiques, dermopharmaceutiques ou pharmaceutiques, car il pré-

sente aussi une bonne compatibilité avec les autres excipients utilisés pour la préparation de formulations telles que les laits, les lotions, les crèmes, les savons, les bains, les baumes, les shampooings ou les après shampooings. Il peut aussi être utilisé en combinaison lesdits SEPIGEL

5

10

15

20

25

30

Il est notamment compatible avec les concentrés décrits et revendiqués dans les publications internationales WO 92/06778, WO 95/04592, W095/13863, WO98/47610 ou FR 2734 496, ou avec les agents tensioactifs décrits dans WO 93/08204. Il est particulièrement compatible avec le MONTANOV[™] 68, le MONTANOV[™] 82, le MONTANOV[™] 202 ou le SEPIPERL[™] N. Il peut également être utilisé dans des émulsions du type de celles décrites et revendiquées dans EP 0 629 396 et dans les dispersions aqueuses cosmétiquement ou physiologiquement acceptables avec un composé organo-polysiloxane choisi, par exemple parmi ceux décrits dans WO 93/05762 ou dans WO 93/21316. Il peut également être utilisé pour former des gels aqueux à pH acide cosmétiquement ou physiologiquement acceptables, tels que ceux décrit dans WO 93/07856; il peut encore être utilisé en association avec des celluloses non-ioniques, pour former par exemple des gels de coiffage, tels que ceux décrits dans EP 0 684 024, ou encore en association avec des esters d'acides gras et de sucre, pour former des compositions pour le traitement du cheveu ou de la peau telles que celles décrites dans EP 0 603 019, ou encore dans les shampooings ou après shampooings tels que décrits et revendiqués dans WO 92/21316 ou enfin en association avec un homo polymère anionique tels que le CARBOPOL[™] pour former des produits de traitement des cheveux comme ceux décrits dans DE 195 23596. Il est également compatible avec de nombreux principes actifs, tels que par exemple, les agents autobronzants comme le dihydroxyacétone (DHA) ou les agents anti-acné ; il peut donc être introduit dans des compositions auto-bronzantes comme celles revendiquées dans EP 0 715 845,EP 0604249, EP 0576188 ou dans WO 93/07902. Il est également compatible avec les dérivés N-acylés d'aminoacides, ce qui permet son utilisation dans des compositions apaisantes notamment pour peaux sensibles, telles que celles décrites ou revendiquées dans WO 92/21318, WO 94/27561 ou WO 98/09611. Il est aussi compatible avec les acides glycoliques, avec l'acide lactique, avec l'acide salicylique les rétinoïdes, le phénoxy éthanol, les sucres, le glycéraldéhyde, les xanthanes, les acides de fruit, et les divers polyols utilisés dans la fabrication de formulations cosmétiques.

L'invention a donc aussi pour objet, l'utilisation d'un latex inverse tel que défini précédemment, pour préparer une composition cosmétique, dermopharmaceutique ou pharmaceutique.

Les exemples qui suivent ont pour but d'illustrer la présente invention sans toutefois la limiter.

Exemple 1 : Préparation du latex selon l'invention

- a) On charge dans un bécher, sous agitation
- 10 80 g d'eau permutée,

5

- 95,96g d'une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium à 48 % (en poids),
- 246,7 g d'acide 2-methyl-2[(1-oxo-2 propenyl) amino] 1-propane sulfonique,
- 253,8 g d'acrylamide à 50 %,
- 0, 45 g de diéthylène triamine pentacétate de sodium,
- 15 -.0,132g de méthylène-bis-acrylamide;

le pH de la phase aqueuse précédemment décrit est ajusté à environ 5,0 et la quantité de phase aqueuse est complétée jusqu'à concurrence de 682 g par ajout d'eau permutée. Parallèlement, on prépare une phase organique en introduisant dans un bécher agité successivement :

- 20 220 g d'isohexadécane,
 - -21 g de Montane ™ 80 VG (oléate de sorbitan commercialisé par SEPPIC)
 - -0,2 g d'AIBN.

La phase aqueuse est introduite progressivement dans la phase organique puis soumise à une agitation mécanique violente de type ultra-turrax® commercialisé par

25 IKA.

L'émulsion obtenue est alors transférée dans un réacteur de polymérisation. L'émulsion est soumise à un barbotage d'azote important de manière à éliminer l'oxygène et refroidit à environ 5-6°C.

On introduit alors 5ml d'une solution contenant 0,28% (en poids)

d'hydroperoxyde de cumène dans l'isohexadécane.

Après un temps suffisant pour une bonne homogénéisation de la solution, on introduit alors une solution aqueuse de métabisulfite de sodium (2,5 g dans 100 ml d'eau) à raison de 0,5 ml/minute. L'introduction est réalisée pendant environ 60 minutes.

Pendant cette introduction, on laisse monter la température dans le réacteur de polymérisation jusqu'à la température finale de polymérisation.

On maintient alors le milieu réactionnel pendant environ 90 minutes à cette température.

L'ensemble est refroidi jusqu'à une température d'environ 35°C et on introduit lentement 50 g d'oléate de sorbitan éthoxylé à 20 moles d'oxyde d'éthylène.

10 On obtient l'émulsion désirée:

Evaluation des propriétés

+ viscosité dans l'eau à 2% de latex (Brookfield RVT Mobile 6, vitesse 20):23 450 mPas

(Brookfield Mobile 6, vitesse 5): $\eta = 69~000$ mPas.

b) On réitère le procédé décrit précédemment au paragraphe a), en substituant l'isohexadécane par du Marcol ™ 52, pour préparer un latex sur base d'huile blanche minérale.

Les exemples suivants mettent en œuvre l'une quelconque des émulsions préparées à l'exemple 1.

20

15

5

Exemple 2 : Crème de soin

	Cyclométhicone:	10%
	Composition 1:	0,8%
	MONTANOV ™68:	2%
25	alcool stéarylique :	1%
	alcool stéarique :	0,5%
	conservateur:	0,65%
	Lysine :	0,025%
	EDTA (sel disodique):	0,05%
30	Gomme de xanthane :	0,2%

Glycérine : 3%

Eau: q.s.p. 100%

Exemple 3 : Crème de soin

5 Cyclométhicone: 10%

Composition 1: 0,8%

MONTANOV [™] 68 : 2%

Perfluoropolymethylisopropylether: 0,5%

alcool stéarylique : 1%

10 alcool stéarique : 0,5%

conservateur: 0,65%

Lysine : 0,025%

EDTA (sel disodique): 0,05%

PEMULENTM TR: 0,2%

15 Glycérine : 3%

Eau: q.s.p. 100%

Exemple 4 : Baume après-rasage

FORMULE

20 A Composition 1: 1,5%

Eau: q.s.p 100%

B MICROPEARL[™] M 100: 5,0%

SEPICIDE[™] CI: 0,50%

Parfum: 0,20%

25 éthanol 95° : 10,0%

MODE OPERATOIRE

Ajouter B dans A.

Exemple 5 : Emulsion satinée pour le corps

FORMULE

	Α	SIMULSOL [™] 165:	5,0%
5		LANOL™ 1688:	8,50%
		beurre de Karité:	2%
		huile de paraffine :	6,5%
		LANOL™ 14M :	3%
		LANOL™ S:	0,6%
10	В	eau:	66,2%
	C	MICROPEARL™ M 100 :	5%
	D	Composition 1:	3%
	E	SEPICIDE [™] CI:	0,3%
		SEPICIDE [™] HB :	0,5%
15		MONTEINE™ CA:	1%
		Parfum:	0,20%
		acétate de vitamine E :	0,20%
		Sodium pyrolidinonecarboxylate:	1% (agent hydratant)

MODE OPERATOIRE

20 Ajouter C dans B, émulsionner B dans A à 70°C, puis ajouter D à 60°C puis E à 30°C.

Exemple 6 : Lait corporel

FORMULE

	Α	SIMULSOL [™] 165 :	5,0%
25		LANOL [™] 1688 :	12,0%
		LANOL [™] 14M :	2,0%
		alcool cétylique :	0,3%
		SCHERCEMOL [™] OP :	3%
	В	eau:	q.s.p. 100%
30	С	Composition 1:	0,35%

D SEPICIDETM CI: 0,2%

SEPICIDETM HB: 0,5%

Parfum: 0,20%

MODE OPERATOIRE

5 Emulsionner B dans A vers 75°C; ajouter C vers 60°C, puis D vers 30°C

Exemple 7 : Crème H/E

FORMULE

A SIMULSOLTM 165: 5,0% 10 LANOLTM 1688: 20,0%

LANOL[™] P: 1,0% (additif à effet stabilisant)

B eau: q.s.p. 100%

C Composition 1: 2,50%

15 D SEPICIDETM CI: 0,20%

SEPICIDE[™] HB: 0,30%

MODE OPERATOIRE

Introduire B dans A vers 75°C; ajouter C vers 60°C, puis D vers 45°C

20 Exemple 8 : gel solaire non gras

FORMULE

A Composition 1: 3,00%

Eau: 30%

B SEPICIDE™ CI: 0,20%

25 · SEPICIDE™ HB: 0,30%

Parfum: 0,10%

C colorant: q.s.p

eau: 30%

D MICROPEARL™ M 100 : 3,00%

30 Eau: q.s.p 100%

E huile de silicone: 2,0% PARSOL[™] MCX: 5,00%

MODE OPERATOIRE

Introduire B dans A; ajouter C, puis D, puis E. 5

Exemple 9: Lait solaire

FORMULE

SEPIPERL[™] N: Α 3,0% huile de sésame : 10 5,0%

> PARSOL[™] MCX : 5,0%

0,10% Carraghénane λ:

В eau: q.s.p.100%

 \mathbf{C} Composition 1: 0,80%

15 D Parfum: q.s.

> Conservateur: q.s.

MODE OPERATOIRE

Emulsionner B dans A à 75°C puis ajouter C vers 60°C, puis D vers 30°C et ajuster le

pH si nécessaire 20

Exemple 10 : Gel de massage

FORMULE

Composition 1: 3,5% Α

25 20,0% Eau:

2 gouttes/100g В colorant:

> Eau: q. s.

10% 30 C alcool:

C

D

30

Eau:

MICROPEARL[™] M 100:

SEPICIDE[™] CI:

SEPICIDE[™] HB:

3%

5%

0,2%

0,3%

Menthol: 0,10% D huile de silicone: 5,0% MODE OPERATOIRE Ajouter B dans A; puis ajouter au mélange, C puis D 5 Exemple 11: gel soin de massage **FORMULE** Α Composition 1: 3,00% 10 Eau: 30% $SEPICIDE^{TM} CI:$ В 0,20% SEPICIDE[™] HB: 0,30% Parfum: 0,05% C colorant: q. s. 15 Eau: q. s. p. 100% MICROPEARL™ SQL: D 5,00% LANOL[™] 1688 : 2% MODE OPERATOIRE 20 Préparer A; additionner B, puis C, puis D. Exemple 12: Gel coup d'éclat **FORMULE** Α Composition 1: 4% 25 Eau: 30% В **ELASTINE HPM:** 5,0%

Parfum: 0,06%

Sodium pyrolidinonecarboxylate 50%: 1%

Eau: q. s. p. 100%

MODE OPERATOIRE

5 Préparer A; additionner B, puis C, puis D.

Exemple 13: Lait corporel

FORMULE

A SEPIPERLTM N: 3,0%

Triheptonate de glycérol : 10,0%

B eau: q.s.p.100%

C Composition 1: 1,0%

D parfum: q. s.

15 Conservateur: q. s.

MODE OPERATOIRE

Fondre A à environ 75°C. Emulsionner B dans A à 75°C puis ajouter C vers 60°C, puis D.

20 Exemple 14 : Emulsion démaquillante à l'huile d'amande douce

FORMULE

 $MONTANOV^{TM} 68:$ 5%

huile d'amandes douces : 5%

eau: q.s.p.100%

25 Composition 1 : 0,3%

glycérine : 5%

conservateur: 0,2%

parfum: 03%

03%

Exemple 15: Crème hydratante pour peaux grasses

FORMULE

MONTANOV[™] 68: 5% 5 Cétylstéaryloctanoate: 8% octyl palmitate: 2% eau: q.s.p.100% Composition 1: 0,6% MICROPEARL™ M100: 3,0% Mucopolysaccharides: 10 5% SEPICIDE[™] HB: 0,8

Exemple 16: Baume après-rasage apaisant sans alcool

FORMULE

Parfum:

15 mélange de lauryl aminoacides : 0,1% à 5% aspartate de magnésium et de potassium : 0,002% à 0,5% LANOL[™] 99: 2% huile d'amandes douces : 0,5% eau: q.s.p.100% 20 Composition 1: 3% SEPICIDE[™] HB: 0,3% SEPICIDE™ CI: 0,2% Parfum: 0,4%

25 Exemple 17: Crème aux AHA pour peaux sensibles

FORMULE

30

mélange de lauryl aminoacides : 0,1% à 5% aspartate de magnésium et de potassium : 0,002% à 0,5% LANOLTM 99 : 2% MONTANOVTM 68 : 5,0%

17

q.s.p.100% Eau: 1,50% Composition 1: 1,50% acide gluconique: tri éthylamine : 0,9% SEPICIDE[™] HB: 0,3% 5 SEPICIDE[™] CI: 0,2% Parfum: 0,4%

Exemple 18: Soin apaisant après soleil

10 **FORMULE**

mélange de lauryl aminoacides : 0,1% à 5%

aspartate de magnésium et de potassium : 0,002% à 0,5%

LANOL[™] 99: 10,0%

q.s.p.100% Eau:

Composition 1: 2,50% 15

> SEPICIDE[™] HB: 0,3%

> SEPICIDE[™] CI: 0,2%

> Parfum: 0,4%

0,03% Colorant:

20

Exemple 19 : Lait démaquillant

FORMULE

SEPIPERL™ N: 3%

PRIMOL[™] 352 : 8,0%

2 % huile d'amandes douces : 25

> q.s.p.100% eau:

0,8% Composition 1:

0,2% conservateur:

0,2% 0,4%

Exemple 20: Lait corporel

FORMULE

SEPIPERL[™] N: 3,5% LANOL[™] 37T: 5 8,0% SOLAGUM[™] L: 0,05% Eau: q.s.p.100% Benzophénone: 2,0% diméthicone 350cPs: 0,05% 10 Composition 1: 0,8%

Exemple 21: Emulsion fluide à pH alcalin

15 MARCOL[™] 82 : 5,0% NaOH : 10,0% Eau : q.s.p.100% Composition 1 : 1,5%

20 Exemple 22: Fond de teint fluide

conservateur:

parfum:

FORMULE

SIMULSOL[™] 165 : 5,0% LANOL[™] 84D : 8,0% LANOL[™] 99: 5,0% 25 Eau: q.s.p.100% 10,0% pigments et charges minérales : 1,2% Composition 1: 0,2% conservateur: 0,4% parfum:

Exemple 23: Lait solaire

FORMULE

SEPIPERLTM N: 3,5%

5 LANOL[™] 37T: 10,0%

PARSOL NOX[™]: 5,0%

EUSOLEX[™] 4360 : 2,0%

Eau: q.s.p.100%

Composition 1: 1,8%

10 conservateur: 0,2%

parfum: 0,4%

Exemple 24: Gel contour des yeux

FORMULE

15 Composition 1 : 2,0%

Parfum: 0,06%

Sodium pyrrolidinonecarboxylate: 0,2%

DOW CORNING[™] 245 Fluid: 2,0%

Eau: q. s. p. 100%

20

Exemple 25: Composition de soin non rincée

FORMULE

Composition 1: 1,5%

Parfum: q. s

25 Conservateur: q. s.

DOW CORNING[™] X2 8360 : 5,0%

DOW CORNING[™] Q2 1401 : 15,%

Eau: q.s.p. 100%

Exemple 26 : Gel amincissant

	Composition 1:	5 %
	Ethanol:	30 %
5	Menthol:	0,1 %
	Caféine :	2,5 %
	extrait de ruscus :	2 %
	extrait de lierre :	2 %
	SEPICIDE [™] HP :	1 %
10	Eau:	q. s. p. 100 %

Exemple 27: Baume après-rasage apaisant sans alcool

FORMULE

	Α	LIPACIDE [™] PVB :	1,0%
15		LANOL [™] 99 :	2,0%
		Huile d'amandes douces :	0,5%
	В	Composition 1:	3,5%
	C	eau:	q.s.p.100%
	D	parfum:	0,4%
20		SEPICIDE [™] HB :	0,4%
		SEPICIDE™ CI:	0.2%

Exemple 28: Gel rafraîchissant après-rasage

FORMULE

25	Α	LIPACIDE [™] PVB :	0,5%
		LANOL [™] 99 :	5,0%
		Composition 1:	2,5%
	В	eau:	q.s.p.100%
	C	MICROPEARL [™] LM :	0,5%
30	Parf	ùm :	0,2%

		SEPICIDE [™] HB :	0,3%
		SEPICIDE™ CI:	0,2%
	Exe	mple 29: Soin pour les peaux grasses	
5	<u>FOR</u>	MULE	
	Α	MICROPEARL™ M310:	1,0%
		Composition 1:	5,0%
		Isononanoate d'octyle :	4.0%
10	В	eau:	q.s.p.100%
	C	SEPICONTROL [™] A5:	4,0%
	Parf	um :	0,1%
		SEPICIDE [™] HB:	0,3%
		SEPICIDE [™] CI :	0,2%
15	D	CAPIGEL [™] 98 :	0,5%
		Eau:	10%
	Exe	mple 30 : Crème aux AHA	
	FOR	MULE	•
20	Α	MONTANOV [™] 68 :	5,0%
		LIPACIDE [™] PVB:	1,05%
		LANOL™ 99 :	10,0%
	В	eau:	q.s.p.100%
		Acide gluconique :	1,5%
25		TEA (triéthylamine):	0,9%
	C	Composition 1:	1,5%
	D	parfum:	0,4%
		SEPICIDE™ HB:	0,2%
		SEPICIDE [™] CI:	0,4%
30			

Exemple 31: Autobronzant non gras pour visage et corps

FORMULE

	Α	LANOL [™] 2681 :	3,0%
5		Composition 1:	2,5%
	В	eau:	q.s.p.100%
		Dihydroxyacétone :	3,0%
	С	parfum :	0,2%
		SEPICIDE [™] HB:	0,8%
10		NaOH (hydroxyde de sodium):	qs pH = 5 %

Exemple 32 : Lait solaire au monoï de Tahiti

FORMULE

1	A	Monoï de Tahiti:	10%
15		LIPACIDE [™] PVB :	0,5%
	ē	Composition 1:	2,2%
I	В	eau:	q.s.p.100%
(С	parfum:	0,1%
		SEPICIDE [™] HB:	0,3%
20		SEPICIDE [™] CI :	0,1%
		Méthoxycinnamate d'octyle :	4,0%

Exemple 33 : Soin solaire pour le visage

FORMULE

25	Α	Cyclométhicone et diméthiconol:	4,0%
		Composition 1:	3,5%
	В	eau:	q.s.p.100%
	C	parfum :	0,1%
		SEPICIDE [™] HB :	0,3%
30		SEPICIDE [™] CI :	0,21%

5,0%

0,8%

q.s. pH=5.

2,0% Micatitane: q.s.p. pH = 6,5Acide lactique: Exemple 34: Emulsion bronzante sans soleil 5 **FORMULE** LANOL[™] 99: 15% Α MONTANOV[™] 68: 5,0% Paraméthoxycinnamate d'octyle: 3,0% 10 В q.s.p.100% eau: Dihydroxyacétone: 5,0% Phosphate monosodique: 0,2% Composition 1: 0,5% \mathbf{C} 0,3% 15 D parfum:

Méthoxycinnamate d'octyle :

SEPICIDE[™] HB:

NaOH:

- Le MONTANOV[™] 68 (cétéaryl glucoside), est une composition auto-émulsionnable telle que décrite dans WO 92/06778, commercialisée par la société SEPPIC.
- Le MICROPEARL[™] M 100 est une poudre ultra fine au toucher très doux et à action 5 matifiante commercialisée par la société MATSUMO
 - Le SEPICIDE[™] CI, imidazoline urée, est un agent conservateur commercialisé par la société SEPPIC.
 - PEMULEN[™] TR est un polymère acrylique commercialisé par GOODRICH.
 - Le SIMULSOL[™] 165 est du stéarate de glycérol auto-émulsionnable commercialisée
- 10 par la société SEPPIC.
 - Le LANOL[™] 1688 est un ester émollient à effet non gras commercialisé par la société SEPPIC.
 - Le LANOL[™] 14M et le LANOL ® S sont des facteurs de consistance commercialisés par la société SEPPIC.
- Le SEPICIDE[™] HB, qui est un mélange de phénoxyéthanol, de méthyl paraben, d'éthylparaben, de propylparaben et de butylparaben, est un agent conservateur commercialisé par la société SEPPIC.
 - Le MONTEINE[™] CA est un agent hydratant commercialisé par la société SEPPIC. Le SCHERCEMOL[™] OP est un ester émollient à effet non gras.
- 20 Le LANOL™ P est un additif à effet stabilisant commercialisé par la société SEPPIC. Le PARSOL™ MCX est de l'octyl paraméthoxycinnamate; commercialisé par la société GIVAUDAN.
 - Le SEPIPERL[™] N est un agent nacrant, commercialisé par la société SEPPIC, à base d'un mélange d'alkyl poly glucosides tels que ceux décrits dans WO 95/13863.
- Le MICROPEARL[™] SQL est un mélange de micro particules renfermant du squalane qui se libère sous l'action du massage; il est commercialisé par la société MATSUMO. Le LANOL[™] 99 est de l'isononyl isononanoate commercialisé par la société SEPPIC. Le LANOL[™] 37T est du triheptanoate de glycérol, commercialisé par la société SEPPIC.
- 30 Le SOLAGUM[™] L est un carraghénane commercialisé par la société SEPPIC.

Le MARCOL[™] 82 est une huile de paraffine commercialisée par la société ESSO. Le LANOL[™] 84D est du malate de dioctyle commercialisé par la société SEPPIC. Le PARSOL NOX[™] est un filtre solaire commercialisé par la société GIVAUDAN. l' EUSOLEX[™] 4360 est un filtre solaire commercialisé par la société MERCK.

- 5 Le DOW CORNING[™] 245 Fluid est de la cyclométhicone, commercialisée par la société DOW CORNING.
 - Le LIPACIDE[™] PVB,est un hydrolysat de protéines de blé palmitoylé, est commercialisée par la société SEPPIC.
- Le MICROPEARL™ LM est un mélange de squalane, de poly(méthylméthacrylate) et de Menthol, commercialisé par la société SEPPIC.
 - Le SEPICONTROL[™] A5 est un mélange capryloyl glycine, sarcosine, extrait de cinnamon zylanicum, commercialisé par la société SEPPIC, tel que ceux décrits dans la demande internationale de brevet PCT/FR98/01313 déposée le 23 juin 1998.
 - Le CAPIGEL™ 98 est un copolymère d'acrylates commercialisé par la société SEPPIC.
- 15 Le LANOL™ 2681 est un mélange caprylate, caprate de coprah, commercialisé par la société SEPPIC.
 - Le MONTANOV[™] 202, est une composition telle que décrite dans WO 98/47610, commercialisée par la société SEPPIC.

REVENDICATIONS

- 1. Procédé de préparation d'une composition sous forme d'un latex inverse, 5 comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), de 20% à 75% en poids, principalement de 20% à 60% en poids et plus particulièrement de 30% à 45% en poids, d'un polyélectrolyte anionique branché ou réticulé, comprenant successivement:
- 10 - une étape (a) de préparation d'une solution aqueuse contenant les monomères et les éventuels additifs;
 - une étape (b) d'émulsification de la phase aqueuse préparée à l'étape (a), dans une phase organique, en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile;
- une étape (c) de polymérisation des monomères dans la phase aqueuse amorcée 15 par l'introduction dans ladite phase, d'un initiateur de radicaux libres; et,
 - une étape (d) d'addition dans la dispersion résultante d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau, à une température inférieure à 50°C,

caractérisé en ce que :

20 - la réaction de polymérisation de l'étape (c) est réalisée à un pH inférieur à 5,5,

- aucun desdits agents émulsifiants, n'appartient à la classe des alcanolamides et - ledit polyélectrolyte anionique est à base, soit d'un monomère possédant une
- fonction acide fort, soit d'au moins un monomère possédant une fonction acide fort copolymérisé ou bien avec au moins un monomère possédant une fonction acide faible, ou bien avec au moins un monomère neutre.
- Procédé tel que défini à la revendication 1, dans lequel le milieu réactionnel issu de l'étape (b), est concentré par distillation, avant la mise en œuvre de l'étape (c).
- Procédé tel que défini à l'une des revendications 1 ou 2, dans lequel 3. 30 la réaction de polymérisation est amorcée par un couple oxydo-réducteur générateur

d'ions hydrogénosulfite (HSO₃⁻), tel que le couple hydroperoxyde de cumène - métabisulfite de sodium (Na₂S₂O₅), ou le couple hydroperoxyde de cumène-chlorure thionyle (SOCl₂) à une température inférieure ou égale à 10°C, si désiré, additionné d'un agent co-initiateur de polymérisation, tel que l'azo-bis(isobutyronitrile) (AIBN).

4. Procédé tel que défini à l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que 30% à 80%, de préférence 30% à 60% en proportions molaires, des motifs monomériques, que le polyélectrolyte anionique comprend, possèdent une fonction acide fort ; et plus particulièrement caractérisé en ce que le polyélectrolyte anionique comprend de 30% à 50% d'un monomère comportant une fonction acide fort et de 70% à 50%, soit d'un monomère comportant une fonction acide faible, soit d'un monomère neutre.

5

10

15

20

- 5. Procédé tel que défini à la revendication 4, caractérisé en ce que le polyélectrolyte anionique comporte en proportions molaires de 30 % à 50 % de 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique, partiellement ou totalement salifié sous forme d'un sel de métal alcalin, de préférence le sel de sodium, ou sous forme du sel d'ammonium, et de 70 % à 50 % d'acrylamide.
- 6. Procédé tel que défini à l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que le polyélectolyte anionique est réticulé et/ou branché avec un composé diéthylènique ou polyéthylènique dans la proportion molaire exprimée par rapport aux monomères mis en œuvre, de 0,005% à 1%, et de préférence de 0,01% à 0,1%.
- 7. Procédé tel que défini à la revendication 6, caractérisé en ce l'agent de réticulation et/ou l'agent de ramification est choisi parmi le méthacrylate d'éthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate d'éthylèneglycol, le diallyl urée, le triméthylol propanetriacrylate ou, plus particulièrement, le méthylènebis(acrylamide).
- 8. Procédé tel que défini à l'une des revendications 1 à 7, caractérisé en ce que, les agents émulsifiants du type eau dans huile mis en œuvre, consistent essentiellement en du monooléate de sorbitan.
- 9. Procédé tel que défini à l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce 30 que, la phase huile représente de 15% à 40%, de préférence de 20% à 25%, de son poids

total.

- 10. Procédé tel que défini à l'une des revendications 1 à 9, caractérisé en ce que, la phase huile est constituée d'isohexadécane ou d'huile blanche minérale.
- 11. Utilisation de la composition obtenue selon le procédé tel que défini à l'une des revendications 1 à 10, pour préparer une composition topique cosmétique, dermo-pharmaceutique ou pharmaceutique.
- 12. Composition cosmétique, dermo-pharmaceutique ou pharmaceutique comprenant de 0,1% à 10% en poids d'un latex inverse obtenu selon le procédé tel que défini à l'une des revendications 1 à 10.
- 13. Composition telle que définie à la revendication 12, sous la forme d'un lait, d'une lotion, d'un gel, d'un gel crème, d'une crème, d'un savon, d'un bain moussant, d'un baume, d'un shampooing ou d'un après shampooing.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In .tional Application No PCT/FR 99/02886

A CLASSII IPC 7	COSF2/32 A61K7/48				
According to	international Patent Classification (IPC) or to both national classificat	ion and IPC			
B. FIELDS					
IPC 7					
	ton searched other then minimum documentation to the extent that su				
Electronic di	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms used)			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vert passages	Relevant to daim No		
X	US 5 185 395 A (ROBINSON PETER M 9 February 1993 (1993-02-09)	ET AL)	1,3-8		
Y	examples		9–13		
Y	EP 0 793 957 A (OREAL) 10 September 1997 (1997-09-10) page 3, line 35 - line 47; claims	13,14,20	9–13		
X	US 5 206 316 A (CHUANG JUI—CHANG) 27 Apr11 1993 (1993—04—27) examples ———		1,4		
	·				
			<u></u>		
	ther documents are Seted in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.		
"Special categories of cited documents: "I" later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but chad to understand the principle or theory underlying the hyenton.					
"E" caller document but published on or after the international filling date cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot which may throw doubts on priority claim(e) or involve an inventive etsp when the downtoniar relevance; the cannot be considered novel or cannot be overloadered novel or cannot		t be considered to comment is taken slone			
"O" docum	obtaion or other special reason (as specified) Or document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ments, such combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combination being obvious to a person stilled				
"P" document published prior to the international Sing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent					
	extual completion of the international ecenth 23 February 2000	Date of mailing of the International se	eran report		
	mailing address of the ISA	Authorized officer			
	Europeen Pederit Office, P.B. 5618 Petendean 2 NL - 2280 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Friederich, P			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent tamily members

tr. tional Application No PCT/FR 99/02886

Patent document cited in search report	!	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5185395	Ā	09-02-1993	NONE	
EP 0793957	Α	10-09-1997	FR 2745494 A	05-09-1997
	•••		AT 175109 T	15-01-1999
			BR 9707855 A	27-07-1999
			CA 2199053 A	
			CN 1212617 A	31-03-1999
			DE 69700082 D	
			DE 69700082 1	
			ES 2129998 T	16-06-1999
			WO 9732566	12-09-1997
			JP 11507396 1	29-06-1999
			PL 328600 /	
			US 6010686 /	
US 5206316	A	27-04-1993	US 5280092 /	18-01-1994

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 99/02886

CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C08F2/32 A61K7/48					
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB						
B. DOMAIN	ES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE					
CIB 7	on minimale consultée (système de classification sulvi des symboles de COSF A61K					
	ion consultée sutre que la documentation minimale dans la mesure où c					
Base de don	méce électronique consultée au cours de la recherche internationale (no	m de la base de données, et el réalisab	le, termes de recherche (#1500e)			
C. DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie *	identification des documents cités, avec, le cas échéent, l'indication de	se passages pertinents	no, des revendications visées			
x	US 5 185 395 A (ROBINSON PETER M 1 9 février 1993 (1993-02-09)	ET AL)	1,3-8			
Y	exemples		9–13			
γ	EP 0 793 957 A (OREAL) 10 septembre 1997 (1997-09-10) page 3, ligne 35 - ligne 47; revendications 13,14,20		9–13			
X	US 5 206 316 A (CHUANG JUI-CHANG) 27 avril 1993 (1993-04-27) exemples		1,4			
Votr		X Les documents de familles de b	revete eant indiquée en emexe			
* Catégories spéciales de documents cités: "I" document uttédeur pustité après la date de dépôt international ou date de violeté et n'appartement pas à l'état de la						
"A" document définiseant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement perfinant ou la théorie constituent la base de l'E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "X" document perforant perfinant et l'accomment perforant perfora			Finven tion revendiquée no peut comme impliquent une activité			
priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une "y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée autre citation ou pour une raison apéciale (telle qu'indiquée) "p" document se référant à une d'unigation craie, à un usage, à lorsque le document est associé à un ou plusieure autres documents de même nature, cette combination étant évidents						
"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même fa			amile de brevets			
	uelle la recherche intermationale a été effectivement schevée	Date d'expédition du précent reppor	t de Lecuétorie amplicazionese			
	23 février 2000 esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale	Fonotionneire autoriaé				
	Office Européen des Breveta, P.B. 5616 Peterdaan 2 NL – 2280 HV Fillen(k Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Friederich, P				

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renesignements relatifs aux membres de familles de brevets

Di de Internationale No PCT/FR 99/02886 I.

	ument brevet at pport de rechera		Date de publication	Membre(a) de la familie de brevet(a)		Date de publication
US	5185395	Α	09-02-1993	AUCUN		
EP	0793957	Α	10-09-1997	FR 2745494		05-09-1997
				AT 175109	' T	15011999
				BR 9707855	Α	27-07-1999
				CA 2199053	A	04-09-1997
				CN 1212617	Â	31-03-1999
				DE 69700082	D	11-02-1999
				DE 69700082	•	27-05-1999
				ES 2129998	Ť	16-06-1999
				WO 9732566	•	12-09-1997
				JP 11507396		29-06-1999
				PL 328600	•	01-02-1999
				US 6010686		04-01-2000
				02 0010000	· A	04-01-2000
US	5206316	Α	27-04-1993	US 5280092	: A	18-01-1994

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe families de brevete) (fulfet 1992)